## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平8-151380

USSN 10/619,769

(43)公開日 平成8年(1996)6月11日

(51) Int.Cl.6	識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
C 0 7 D 487/04	1 3 7	9271-4C		
// A 6 1 K 31/40	ADU			
	ADZ			

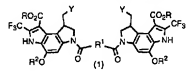
審査請求 未請求 請求項の数5 OL (全 16 頁)

(21)出願番号	特願平6-295276	(71)出願人 000001395
		杏林製薬株式会社
(22)出願日	平成6年(1994)11月29日	東京都千代田区神田駿河台2丁目5番地
		(71)出願人 000173762
		財団法人相模中央化学研究所
		神奈川県相模原市西大沼4丁目4番1号
		(72)発明者 福田 保路
		栃木県小山市乙女3-21-13-202
		(72)発明者 古田 浩祐
		栃木県下都賀郡野木町丸林230-5
		(72)発明者 大森 康男
		栃木県下都賀郡野木町友沼5905-280
		(74)代理人 弁理士 本多 小平 (外3名)
		最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ビス(トリフルオロメチルピロロインドールカルボン酸エステル)誘導体及びその製造方法

### (57)【要約】

【構成】 下記一般式(1) 又は(2) で表されるピス(トリフルオロメチルピロロインドールカルボン酸エス\*



一般式(1)の具体例として、(S, S) - [3, 3 つカルボニルビス(イミノー1H-インドール-5-ジイル) - 2 - イルカルボニル] ビスー [1 - クロロメチル-5-ヒドロキシー7-トリフルオロメチル-1.

\*テル)誘導体。

【化1】

2, 3, 6-テトラヒドロピロロ [3, 2-e] インドール-8-カルボン酸メチル] がある。

【効果】 癌細胞に対する選択性が高く、低毒性で、固 形腫瘍に対しても強い活性を有する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式(1)

【化1】

又は下記一般式 (2)

【化2】

$$\begin{array}{c|c} RO_2C & CO_2R \\ F_3C & NH \\ \hline \end{array}$$

(式中、Rは直鎖もしくは分枝状のC1~C6の低級ア ルキル基、R1 は

a.

【化3】

\* (X<sup>1</sup>、X<sup>2</sup> は互いに独立して水素原子、OH、OR<sup>4</sup> (R'は直鎖もしくは分枝状のC1~C6の低級アルキ ル基、又は置換されていてもよいアリール基)、OCO R<sup>4</sup> (R<sup>4</sup>は前記と同じ)、又は直鎖もしくは分枝状のC 1~C6の低級アルキル基、X³はNH、O又はS、R³

【化4】

(X<sup>4</sup> 及びX<sup>6</sup> は互いに独立して水素原子、OH、OR 4 (R4は直鎖もしくは分枝状のC1~C6の低級アルキ ル基、又は置換されていてもよいアリール基)、OCO R<sup>4</sup> (R<sup>4</sup>は前記と同じ)、又は直鎖もしくは分枝状のC 1~C6の低級アルキル基)を示す。)

【化5】

b.

20

 $(X^{1}, X^{2}$ 及び $X^{3}$ は前記と同じ、 $R^{5}$ は $X^{3}$ ( $X^{3}$ は前記と同じ)、  $-(CH_2)_n - (nは0~4の整数)_n - (CH=CH)_m - (mは1又は2)_n$ 

- (C≡C) <sub>m</sub>- (mは前記と同じ)、- X<sup>3</sup>- (CH<sub>2</sub>) <sub>n</sub>- X<sup>3</sup>- (X<sup>3</sup>及びn

は前記と同じ)を示す。)、

С.

【化6】

d. 【化7】

(X¹、X² 及びX³ は前記と同じ)、R² は水素原 子、水酸基の保護基又は生体内で分解可能な置換基、Y はハロゲン原子、アリールスルホニルオキシ基、低級ア ルキルスルホニルオキシ基、ハロアルキルスルホニルオ

キシ基、又はアジド基を示す。) で表されるビス (トリ フルオロメチルピロロインドールカルポン酸エステル) 誘導体、その光学活性体並びにそれらの薬理学上許容さ 50 れる塩。

※ (X¹ 及びX² は前記と同じ) 又は

【請求項2】 下記一般式(3) [化8]

(式中 Rは直鎖もしくは分枝状のC1~C6の低級ア ルキル基、R<sup>2</sup> は水素原子、水酸基の保護基、又は生体 ルホニルオキシ基、低級アルキルスルホニルオキシ基、 ハロアルキルスルホニルオキシ基、又はアジド基を示 す。)で表される化合物、又はその塩を一般式(4) [化9]

(R<sup>6</sup>はOH、又は反応性残基を示す。) で表される化 合物でアシル化することを特徴とする下記一般式(1) 【化10】

$$F_3C$$

$$HN$$

$$R^2O$$

$$R^1$$

$$O$$

$$OR^2$$

$$(1)$$

(式中、Rは直鎖もしくは分枝状のC1~C6の低級ア\*

$$-X^{3}$$
 $X^{1}$  $X^{1}$  $X^{2}$  $X^{3}$  $X^{3}$ 

 $(X^{-1}, X^{-2}$ 及び $X^{-3}$ は前記と同じ、 $R^{-5}$ は $X^{-3}$ ( $X^{-3}$ は前記と同じ)、 - (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>- (nは0~4の整数)、- (CH=CH)<sub>m</sub>- (mは1又は2)、 -  $(C \equiv C)_{m}$ -  $(mは前記と同じ)_{m}$ -  $(CH_{2})_{m}$ -  $(X^{3} \supset CH_{2})_{m}$ は前記と同じ)を示す。)、

【化14】

c.

(X<sup>1</sup>、X<sup>2</sup> 及びX<sup>3</sup> は前記と同じ)、R<sup>2</sup> は水素原 子、水酸基の保護基、又は生体内で分解可能な置換基、

Ж

\*ルキル基、R<sup>1</sup> は

a.

【化11]

$$-\underbrace{\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}}_{X^{3}}\underbrace{\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}}_{X^{1}}\underbrace{\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}}_{R^{3}}\underbrace{\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}}_{X^{1}}\underbrace{\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}}_{X^{3}}\underbrace{\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}}_{X^{3}}\underbrace{\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}}_{X^{3}}\underbrace{\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}}_{X^{3}}\underbrace{\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}}_{X^{3}}\underbrace{\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}}_{X^{3}}\underbrace{\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}}_{X^{3}}\underbrace{\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}}_{X^{3}}\underbrace{\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}}_{X^{3}}\underbrace{\begin{array}{c} \\ \\$$

(X1 、X2 は互いに独立して水素原子、OH、OR4 (R1は直鎖もしくは分枝状のC1~C6の低級アルキ 内で分解可能な置換基、Yはハロゲン原子、アリールス 10 ル基、又は置換されていてもよいアリール基)、OCO R¹(R¹は前記と同じ)、又は直鎖もしくは分枝状のC 1~C6の低級アルキル基、X3はNH、O又はS、R <sup>3</sup> は

【化12】

(X¹及びX⁵は互いに独立して水素原子、OH、OR 1 (R1は直鎖もしくは分枝状のC1~C6の低級アルキ ル基、又は置換されていてもよいアリール基)、OCO R'(R'は前記と同じ)、又は直鎖もしくは分枝状のC 1~C6の低級アルキル基)を示す。) b.

【化13】

※ (X¹ 及びX² は前記と同じ) 又は d. 【化15】

Yはハロゲン原子、アリールスルホニルオキシ基、低級 50 アルキルスルホニルオキシ基、ハロアルキルスルホニル

5

オキシ基、又はアジド基を示す。) で表される化合物の 製造方法。

【請求項3】 下記一般式(1a)

(化16)

(式中、R は直鎖もしくは分枝状のC 1  $\sim$  C 6 の低級アルキル基、 $R^1$  は

a.

【化17】

$$-\underbrace{\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}}_{X^2} \underbrace{\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}}_{X^1} \underbrace{\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \end{array}}_{X^2} \underbrace{\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\$$

(X1 、X2 は互いに独立して水素原子、OH、OR'\*

$$- \underbrace{X^3 \underbrace{X^1}_{X^2} \underbrace{X^1}_{X^1} \underbrace{X^2}_{X^2} \underbrace{X^3}_{X^3} -$$

\* ( $R^4$ は直鎖もしくは分枝状の $C1\sim C6$ の低級アルキル基、又は置換されていてもよいアリール基)、 $OCOR^4$ ( $R^4$ は前記と同じ)、又は直鎖もしくは分枝状の $C1\sim C6$ の低級アルキル基、、 $X^3$ はNH、O又はS、 $R^3$ は

【化18】

(X<sup>4</sup> 及びX<sup>5</sup> は互いに独立して水素原子、OH、OR <sup>4</sup> (R<sup>4</sup>は直鎖もしくは分枝状のC1~C6の低級アルキル基、又は置換されていてもよいアリール基)、OCOR<sup>4</sup> (R<sup>4</sup>は前記と同じ)、又は直鎖もしくは分枝状のC1~C6の低級アルキル基)を示す。)

【化19】

 $(X\ ^1$ 、 $X\ ^2$ 及び $X\ ^3$ は前記と同じ、 $R\ ^5$  は $X\ ^3$ ( $X\ ^3$ は前記と同じ)、

- (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>- (nは0~4の整数)、- (CH=CH)<sub>m</sub>- (mは1又は2)、
- (C≡C)  $_{\rm m}$  (mは前記と同じ) 、-  ${\rm X}$   $^3$  (CH $_{\rm 2}$ )  $_{\rm n}$   ${\rm X}$   $^3$  ( ${\rm X}$   $^3$  及び  ${\rm n}$

は前記と同じ)を示す。)、

c.

【化20]

 $(X^1 \ X^2 \ D \vec{V} X^3 \ d \hat{n}$  は前記と同じ)、Y はハロゲン原子、アリールスルホニルオキシ基、低級アルキルスルホニルオキシ基、ハロアルキルスルホニルオキシ基、又はアジド基を示す。)で表される化合物と一般式(5)  $R^6-Z$  (5)

(式中、R<sup>6</sup> は生体内で分解可能な置換基、2 は反応性 残基を示す。)で表される化合物と反応させることを特 徴とする下記一般式 (1 b)

【化22】

30% (X<sup>1</sup> 及びX<sup>2</sup> は前記と同じ) 又は d.

【化21】

$$-\underbrace{X^1}_{X^2}\underbrace{X^2}_{X^2} - \underbrace{X^1}_{X^2}\underbrace{X^3}_{X^2}$$

(式中、R、R¹、R⁶及びYは前記と同じ。)で表される化合物の製造方法。

【請求項4】 下記一般式(1 a)

50 【化23】

(式中、R は直鎖もしくは分枝状のC 1  $\sim$  C 6 の低級アルキル基、 $R^1$  は

a.

#### 【化24】

$$-\underbrace{\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}}^{H} \underbrace{\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}}^{2} \underbrace{\begin{array}{c} \\ \\ \\ \end{array}}^{2} \underbrace{\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \end{array}}^{2} \underbrace{\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \end{array}}^{2} \underbrace{\begin{array}{c} \\ \\ \end{array}}$$

 $(X^1, X^2)$  は互いに独立して水素原子、 $OH, OR^4$ ( $R^4$ は直鎖もしくは分枝状の $C1\sim C6$ の低級アルキル基、又は置換されていてもよいアリール基)、OCO\*

 $-\underbrace{X^3 \underbrace{X^2}_{X^1} \underbrace{X^1}_{X^1} \underbrace{X^2}_{X^2} \underbrace{X^3}_{X^2}$ 

\* R $^4$ (R $^4$ は前記と同じ)、又は直鎖もしくは分枝状のC  $1\sim$  C 6 の低級アルキル基、 $X^3$  はNH、O又はS、R  $^3$  は

【化25】

10 (X<sup>4</sup> 及びX<sup>5</sup> は互いに独立して水素原子、OH、OR <sup>4</sup> (R<sup>4</sup>は直鎖もしくは分枝状のC1~C6の低級アルキル基、又は置換されていてもよいアリール基)、OCO R<sup>4</sup> (R<sup>4</sup>は前記と同じ)、又は直鎖もしくは分枝状のC1~C6の低級アルキル基)を示す。)

b. 【化26】

 $(X^{1}, X^{2}$ 及び $X^{3}$ は前記と同じ、 $R^{5}$ は $X^{3}$ ( $X^{3}$ は前記と同じ)、 $-(CH_{2})_{n}-(nは0~4の整数)、<math>-(CH=CH)_{m}-(mは1又は2)$ 、

 $-(C\equiv C)_m-(mは前記と同じ)、<math>-X^3-(CH_2)_m-X^3-(X^3$ 及びnは前記と同じ)を示す。)、

c.

### 【化27】

【化29】

(式中、R及びR<sup>1</sup> は前記と同じ。) で表される化合物 50 【化31】

※ (X¹ 及びX² は前記と同じ) 又は

d.

30 【化28】

$$-\underbrace{X^{1}}_{X^{3}}\underbrace{X^{2}}_{X^{2}} - \underbrace{X^{1}}_{X^{2}}\underbrace{X^{3}}_{X^{2}}$$

の製造方法。

【請求項5】 下記一般式(2)

【化30】

(式中、R は直鎖もしくは分枝状のC 1  $\sim$  C 6 の低級アルキル基、 $R^1$  は

a.

(X1 、X2 は互いに独立して水素原子、OH、OR4 (R'は直鎖もしくは分枝状のC1~C6の低級アルキ ル基、又は置換されていてもよいアリール基)、OCO R¹(R¹は前記と同じ)、又は直鎖もしくは分枝状のC 1~C6の低級アルキル基、X3はNH、O又はS、R 3 は

【化32】

\*(X<sup>4</sup> 及びX<sup>6</sup> は互いに独立して水素原子、OH、OR 4 (R4は直鎖もしくは分枝状のC1~C6の低級アルキ ル基、又は置換されていてもよいアリール基)、OCO R¹(R¹は前記と同じ)、又は直鎖もしくは分枝状のC 1~C6の低級アルキル基)を示す。)、

10

[化33]

 $(X^{\,1}, X^{\,2}$ 及び $X^{\,3}$ は前記と同じ、 $R^{\,5}$  は $X^{\,3}$ ( $X^{\,3}$ は前記と同じ)、 - (CH₂) n- (nは0~4の整数)、- (CH=CH) m- (mは1又は2)、 - (C≡C) <sub>m</sub>- (mは前記と同じ)、- X <sup>3</sup> - (CH<sub>2</sub>) <sub>n</sub>- X <sup>3</sup> - (X <sup>3</sup> 及び n は前記と同じ)を示す。)、

30

c. 【化34】

(X<sup>1</sup>、X<sup>2</sup> 及びX<sup>3</sup> は前記と同じ) で表される化合物 に下記一般式 (6)

H - Y(6)

(式中、Yはハロゲン原子、アリールスルホニルオキシ 基、低級アルキルスルホニルオキシ基、ハロアルキルス ルホニルオキシ基、又はアジド基を示す。) で表される 酸を付加させることを特徴とする下記一般式 (1 a) 【化36】

※ (X¹ 及びX² は前記と同じ) 又は d.

【化35】

(1a)

(式中、R、R1 及びYは前配と同じ。) で表される化 合物の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は抗菌、抗腫瘍活性を有す る新規ピス(7-トリフルオロメチル-1, 2, 3, 6 50 ーテトラヒドロピロロ[3, 2-e] インドール-8-

カルボン酸エステル)誘導体及びビス(6-トリフルオロメチル-1, 2, 8, 8a-テトラヒドロシクロプロパ [c] ピロロ [3, 2-e] インドール-4 (5H) -オン-7-カルボン酸エステル)誘導体、その光学活性体並びにそれらの薬理学上許容される塩に関する。

[0002]

【従来技術】抗菌活性、抗腫瘍活性を有する抗生物質としてCC-1065が「ジャーナルオブ アンチバイオティックス (J. Antibiotics)」31巻、1211頁 (1978年)、同34巻、1119頁 (1981年)、USP4169888号に、また類似の構造を有するデュオカルマイシンA及びその類縁体がWO87/06265号、EP0318056号、「ジャーナルオブ アンチバイオティックス (J. Antibiotics)」42巻、1229頁 (1989年)、特開平4-99774号に開示されている。

【0003】 さらにCC-1065の誘導体がEP0359454号、特開W60-193989号、特表W2-502005号に、またデュオカルマイシン類の誘導体が特開W3-7287号、特開W3-128379号、W3-128379号、W3-128379号、W3-128379号、W3-128379号、W3-128379号、W3-128379号、W3-128379号に開示されている。これらはいずれも天然物の基本骨格をそのまま利用しているか、天然物の化学修飾から誘導されたものである。

【0004】一つの化合物内に2つのテトラヒドロピロ ロインドール骨格を有する化合物は、特開昭60-19 3989号 (EP0154445号) 及び特表平2-5 02005号 (WO8804659号) の特許請求の範 囲に含まれるが、具体的な記載はなく該当する実施例の 開示はない。また、架橋部分が  $-R_5-T-R'_5-30$ (R<sub>5</sub>、R'<sub>5</sub>はカルポニル基で置換されたフェニル基、 複素環基、ベンゼン縮合複素環基等、Tはアミノカルボ ニル、カルポニルアミノ、カルポニルオキシ、オキシカ ルポニル等)で表される化合物が特表平4-50066 4号(WO9002746号)に記載され、架橋部分が カルボニルピス(イミノー1H-インドールー2ーカル ボニル) 基、5,5'-[(1,2-ジオキソ-1,2 ーエタンジイル) ジアミノ] ビス-1H-インドールー 2-カルボニル基の化合物等が実施例として開示されて いる。

【0005】 2007-トリフルオロメチル-8-メトキシカルボニル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピロロ [3, 2-e] インドール環を有し、架橋部分がカルボニルビス(イミノ-1H-インドール-2-カルボニル)基である化合物は本出願人らによって既に開示されている(特開平6-116269号)。

【0006】しかし、本発明化合物のようなピス(トリフルオロメチルピロロインドールカルボン酸エステル) 誘導体は従来知られていない。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】癌の治療法として外科的切除法、X線などによる放射線療法、及び化学療法剤による薬物療法などが臨床で用いられている。これらのうちで化学療法剤による薬物療法は、体の各部位に広がった癌や末期癌に対して唯一の治療法である。本来、患者の負担がもっとも少ないと思われるこの薬物療法が実際は強い副作用のため、患者に対してひどい苦痛を与えている。また、現在の化学療法剤は細胞増殖の速い白血病に対しては有効性を示すものの増殖の遅い固形腫瘍に

12

【0008】本発明は、このような化学療法の現状を踏まえ、癌細胞に対して選択性が高く固形腫瘍に対しても有効でしかも低毒性な化合物を提供することを目的とする。

療法剤による癌治療は必ずしも第一選択的に行われては

10 対して有効性が低いものが多い。このような理由で化学

[0009]

いない。

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題を解決するために鋭意研究を行った結果、新規な本発明 化合物が、癌細胞に対する選択性が高く、低毒性で、固 形腫瘍に対しても強い活性を有することを見い出し、発 明を完成した。

【0010】すなわち本発明は、下記一般式(1)又は(2)

[0011]

【化37】

$$F_3C \xrightarrow{RO_2C} N \xrightarrow{R^1 \times NH} NH \qquad (2)$$

【0012】 (式中、Rは直鎖もしくは分枝状のC1~C6の低級アルキル基、R1は

*40* a.

[0013] [化38]

$$-\underbrace{X^3}_{X^2}\underbrace{X^1}_{X^2}\underbrace{X^1}_{X^1}\underbrace{X^3}_{X^1}\underbrace{X^1}_{X^2}\underbrace{X^2}_{X^3}$$

【0014】 (X<sup>1</sup>、X<sup>2</sup> は互いに独立して水素原子、OH、OR<sup>4</sup> (R<sup>4</sup>は直鎖もしくは分枝状のC1~C6の低級アルキル基、又は置換されていてもよいアリール 50 基)、OCOR<sup>4</sup> (R<sup>4</sup>は前記と同じ)、又は直鎖もしく

は分枝状のCì~C6の低級アルキル基、X³はNH、 O又はS、R<sup>3</sup>は

[0015]

【化39】

$$X^3$$
 $X^1$  $X^1$  $X^2$  $X^3$  $X^3$ 

\*【0016】 (X \* 及びX 5 は互いに独立して水素原 子、OH、OR<sup>4</sup>(R<sup>4</sup>は直鎖もしくは分枝状のC1~C 6の低級アルキル基、又は置換されていてもよいアリー ル基)、OCOR¹(R¹は前記と同じ)、又は直鎖もし くは分枝状のC1~С6の低級アルキル基)を示す。)

14

[0017] 【化40】

 $(X^{1}, X^{2}$ 及び $X^{3}$ は前記と同じ、 $R^{5}$ は $X^{3}$ ( $X^{3}$ は前記と同じ)、

- (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>- (nは0~4の整数)、- (CH=CH)<sub>m</sub>- (mは1又は2)、
- (C $\equiv$ C) <sub>m</sub>- (mは前記と同じ)、- $X^{\frac{3}{2}}$  (CH<sub>2</sub>) <sub>n</sub>- $X^{\frac{3}{2}}$  ( $X^{\frac{3}{2}}$ 及びn は前記と同じ)を示す。)、

Ж

[0018] c. [0019]

【化41】

【0022】 (X<sup>1</sup>、X<sup>2</sup>及びX<sup>3</sup>は前記と同じ)、R 2 は水素原子、水酸基の保護基、又は生体内で分解可能 な置換基、Yはハロゲン原子、アリールスルホニルオキ シ基、低級アルキルスルホニルオキシ基、ハロアルキル

スルホニルオキシ基、又はアジド基を示す。) で表され るピス(トリフルオロメチルピロロインドールカルボン 酸エステル)誘導体、その光学活性体並びにそれらの薬 理学上許容される塩及びその製造方法を提供することに ある。

【0023】ここで定義された置換基のうち、ハロゲン 原子とはフッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子 を意味し、置換されていてもよいアリール基とはハロゲ ン原子、アルキル基、アミノ基、アルキルアミノ基、ア ミノアルキル基、水酸基等で置換されていてもよいアリ ール基を意味し、例えばクロロフェニル基、メチルフェ ニル基、アミノフェニル基、メチルアミノフェニル基、 アミノメチルフェニル基、ヒドロキシフェニル基等が挙 げられる。

20%【0020】(X1 及びX2 は前記と同じ)又は d.

[0021] [化42]

は生体内で分解して水酸基を与える置換基を意味し、例 えば低級アルカノイル基、アリロイル基、低級アルコキ シカルボニル基、置換又は無置換のアリールオキシカル ポニル基、置換されていても良いカルバモイル基、αー アミノ酸アシル残基等を挙げることができる。

【0025】低級アルカノイル基の具体例としては、ホ ルミル基、アセチル基、プロピオニル基、プチリル基、 ピバロイル基、バレリル基、カプロイル基等が挙げら 40 れ、アリロイル基の具体例としては、ペンゾイル基、フ ェニルアセチル基、ナフチル基等が挙げることができ る。低級アルコキシカルポニル基の具体例としては、メ トキシカルポニル基、エトキシカルボニル基、プロポキ シカルボニル基、プトキシカルボニル基、ヘキシルオキ シカルポニル基等が挙げられ、置換又は無置換のアリー ルオキシカルポニル基とは、フェノキシカルポニル基、 p-クロロフェノキシカルポニル基、p-メトキシフェ ノキシカルポニル基、p-アミノフェノキシカルポニル 基、ペンジルオキシカルポニル基、p-クロロペンジル 【0024】また、ここで生体内で分解可能な置換基と 50 オキシカルボニル基、p-メトキシベンジルオキシカル

ポニル基、p-アミノベンジルオキシカルポニル基等を 挙げることができる。置換されていても良いカルバモイ ル基の具体例としては、N-低級アルキルカルパモイル 基、N、N-ジ低級アルキルカルパモイル基、N-アリ ールカルバモイル基、ピロリジニルカルボニル基、又は 3-(ジメチルアミノ)ピロリジニルカルボニル基など の置換されていてもよいピロリジニルカルポニル基、4 **-(ジメチルアミノ)ピペリジニルカルポニル基、又は** (4-ピペリジノピペリジニル) カルボニル基などの置 換されていてもよいピペリジニルカルポニル基、(4-10 メチル-1-ピペラジニル) カルボニル基、 [4-[2] - (ジメチルアミノ) エチル] -1-ピペラジニル] カ ルポニル基、 [4-(2-(ヒドロキシエチル)-1-ピペラジニル] カルボニル基、又は [4-[2-[2-(ジメチルアミノ)エトキシ] エチル] -1-ピペラジ ニル〕カルボニル基等の置換されていてもよい1-ピペ ラジニルカルポニル基、又は置換されていてもよい1-モルホリニルカルポニル基、ピロリジニルカルポニル 基、又はアルキル基で置換されたシリル基などを挙げる ことができる。 $\alpha$ -アミノ酸アシル残基としては、アミ 20 ノ基がペンジルオキシカルポニル基、フルオレニルメチ ルオキシカルポニル基又は t - プトキシカルポニル基等 で保護されていてもよいグリシン、アラニン、バリン、 ロイシン、イソロイシン、セリン、スレオニン、システ イン、メチオニン、アスパラギン酸、グルタミン酸、ア スパラギン、グルタミン、リジン、アルギニン、フェニ ルアラニン、チロシン、ヒスチジン、トリプトファン、 プロリン及びヒドロキシプロリン等のアミノ酸アシル残 基を挙げることができる。

【0026】また、アリールスルホニルオキシ基として 30 は、ベンゼンスルホニルオキシ基、トルエンスルホニルオキシ基等を具体的に例示することができ、低級アルキルスルホニルオキシ基としては、メタンスルホニルオキシ基、エタンスルホニルオキシ基、プロパンスルホニルオキシ基等が例示され、さらにハロアルキルスルホニルオキシ基としては、トリフルオロメタンスルホニルオキシ基、トリクロロメタンスルホニルオキシ基、トリクロロメタンスルホニルオキシ基、トリクロロメタンスルホニルオキシ基等を具体的に例示することができる。

【0027】さらに本発明は、以下に述べる製造方法によって上記一般式(1)又は(2)で表される化合物を 40提供する。

【0028】 すなわち、下記一般式 (3a)

[0029]

【化43】

$$\begin{array}{c|c}
F_3C & CO_2R & Y \\
HN & R^2O & R^7
\end{array}$$
(3a)

【0030】(式中、R<sup>7</sup>はアミノ基の保護基を示す 5

16

(R、R<sup>2</sup> 及びYは前記と同じ)。)で表される化合物 を脱保護して下記一般式(3)

[0031]

【化44】

(0 【0032】 (式中、R、R<sup>2</sup> 及びYは前記と同じ。)又はその塩に変換する。これらの化合物は公知の方法 (特開平6-116269) に従って製造することができる。

【0033】次に上記一般式(3)で表される化合物、 又はその塩と、下記一般式(4a)

[0034]

【化45】

【0035】(式中、Vはハロゲン原子、1-イミダゾリル基、4-二トロフェノキシ基、コハク酸イミドイルオキシ基などの反応性残基、又はOR! (R!は前記と同じ)を示す。)で表されるカルボン酸のハロゲン化物、カルボン酸のイミダゾリド、カルボン酸の活性エステル、カルボン酸の混合、又は対称酸無水物とを反応させるか、下記一般式(4b)

 $HOOC-R^1$  - COOH (4b)

(R: は前記と同じ。) で表されるカルボン酸とをジシクロヘキシルカルボジイミド (DCC) あるいは3-x チル-1-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩などの縮合剤を用いて縮合させることにより、下記一般式(1)

[0036]

【化46】

$$F_3C \xrightarrow{RO_2C} \xrightarrow{Y} \xrightarrow{Y} \xrightarrow{CO_2R} CF_3$$

$$HN \xrightarrow{N} \xrightarrow{N} \xrightarrow{N} \xrightarrow{N} (1)$$

【0037】(式中、R、R<sup>2</sup> 及びYは前記と同じ。)で表される化合物を製造することができる。この縮合反応はトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、ジメチルアミノピリジンなどの有機塩基、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウムなどの無機塩基の存在下または非存在下でジクロロメタン、トルエン、アセトニトリル、N、N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、テトラヒドロフラン等の溶媒中で-20~50 50℃で30分から48時間処理することにより容易に

実施することができる。

[0038]

【化47】

【0039】 (式中、R、R<sup>1</sup>及びYは前記と同じ) また、上記一般式 (1 a) で表された化合物を一般式 (5)

 $R^8 - Z \tag{5}$ 

(式中、R®は生体内で分解可能な置換基、Zは反応性残基を示す。)で表される低級アルカノイルクロリド、アリロイルクロリド、低級アルコキシカルボニルクロリド、置換又は無置換のアリールオキシカルボニルクロリド、α-アミノ酸クロリド、置換されていてもよいカルパモイルクロリド、あるいはそれらの活性エステルと処理することにより下記一般式(1 c)

[0040]

【化48】

$$F_{3}C$$

$$HN$$

$$R^{8}O$$

$$O$$

$$R^{1}$$

$$O$$

$$OR^{8}$$

$$OR^{8}$$

$$OR^{8}$$

$$OR^{8}$$

$$OR^{8}$$

$$OR^{8}$$

$$OR^{8}$$

$$OR^{8}$$

【0041】(式中、R®は生体内で分解可能な置換基を示す(R、R¹及びYは前記と同じ。))で表される化合物に導くことができる。この反応は、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、ジメチルアミノピリジンなどの有機塩基、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウムなどの無機塩基の存在下、又は非存在下で不活性溶媒中、-20~100℃、好ましくは0~50℃で30分から10日間処理することにより実施される。

【0042】さらに下記一般式 (1a)

[0043]

【化49】

$$F_3C \xrightarrow{HN} \xrightarrow{N} \xrightarrow{N} \xrightarrow{N} \xrightarrow{NH} (1a)$$

【0044】 (式中、R、R'及びYは前記と同じ。) で表される化合物を塩基存在下で閉環すると、下記一般式(2)

[0045]

[
$$AE 5 0$$
]

 $RO_2C$ 
 $F_3C$ 
 $NH$ 
 $NH$ 

18

【0046】 (式中、R及びR1 は前記と同じ。) で表 される化合物に導くことができる。この反応は、上記一 般式(1a)の化合物を1~10当量モル、好ましくは 10 1~5 当量モルのジアザビシクロ塩基、トリエチルアミ ンなどの有機塩基、あるいは水酸化ナトリウム、水素化 ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩基存在下で、ジク ロロメタン、トルエン、アセトニトリル、N、N-ジメ チルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、テトラヒド ロフラン等の不活性溶媒中あるいはそれらの混合溶媒中  $-78\sim100$ ℃、好ましくは $0\sim50$ ℃で10分から 24時間、好ましくは20分から5時間処理することに より実施できる。また上記一般式(2)で表される化合 物を塩化水素、臭化水素、塩酸、臭化水素酸、トルエン 20 スルホン酸、ベンゼンスルホン酸、メタンスルホン酸、 トリフルオロメタンスルホン酸、アジ化水素酸などの酸 の存在下に酢酸エチル、ジクロロメタン、アセトニトリ ル、N、N-ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラ ン等の不活性溶媒中、-20℃から溶媒の沸点までの温 度、好ましくは0~50℃の温度で処理することによ り、上記一般式(1 a)で表される化合物に変換するこ とができる。この反応には過剰の酸を用いることが反応 時間の短縮の点で好ましい。

【0047】上記一般式(3)で表される化合物の光学活性体を用いれば、一般式(1)及び(2)で表される化合物の光学活性体が製造される。ここで一般式(3)で表される化合物の光学活性体は、公知の方法(特開平6-116269)に従って製造することができる。

【0048】一般式(1)又は(2)で表される化合物は、単独で、又は一種以上の周知の製剤上許容される補助剤と共に抗菌、抗腫瘍組成物として用いることができ、錠剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤、アンブル剤等の経口又は非経口剤として供することができる。

【0049】非経口的に用いる場合は静脈内投与、動脈 40 内投与、腹腔内投与、皮下投与、筋肉内投与、胸腔内投 与あるいは局所投与なども可能である。

【0050】例えば一般式(1)又は(2)で表される 化合物、もしくはそれらの塩を生理食塩水やグルコース、マンニトール、ラクトースなどの水溶液に溶解して 適当な医薬組成物とする。また、一般式(1)又は (2)で表される化合物の塩を常法により凍結乾燥し、 これに塩化ナトリウムなどを加えることによって粉末注 射剤とすることもできる。更に、本医薬組成物は必要に 応じ製剤分野で周知の添加剤、例えば製剤上許容される 50 塩などを含有することができる。

20 風なこを音句することができる

【0051】投与量は患者の年齢、症状により異なるが人を含む哺乳動物に対して $0.00001\sim100$ mg/kg/日である。投与は例えば1日1回または数回に分けて、または間欠的に1週間に $1\sim5$ 回、 $2\sim4$ 週間に1回投与する。

【0052】以下の実施例により本発明の有用性を示す\*

\*が本発明は実施例に限定されるものではない。

[0053]

【実施例】

実施例1

[0054]

【化51】

【0055】(S) -3-t-プトキシカルボニル-1 -クロロメチル-5-ヒドロキシ-7-トリフルオロメチル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピロロ[3, 2-e] インドール-8-カルボン酸メチル13.5 mg (30 $\mu$ mol)に3M塩化水素-酢酸エチル0.3 m lを加えて室温で40分撹拌後、溶媒を留去した。得られた残渣に5, 5´ー(カルボニルジイミノ)ピスベンゾフラン-2-カルボン酸5.7 mg(15 $\mu$ mol)と1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩17.3 mg(90 $\mu$ mol)を加え、ジメチルホルムアミド0.3 ml中、室温で一晩撹拌した。反応液をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(テトラヒドロフラン)で精製してメタノールで洗浄すると淡黄色結晶の(S, S)-[3, 3´ーカルボニルピス(イミノー1H-インドール-5-ジイル)-2-※

[0056] [ $\alpha$ ] <sup>24</sup> $_{0}$  = +18° (c = 0.2 0、ジメチルホルムアミド)

れた残渣に 5, 5´ー (カルボニルジイミノ) ビスベン 20 NMR (DMSO d<sub>6</sub>) δ:3.54(2H, t, J=10Hz), 3.85(2 ゾフランー 2 ーカルボン酸 5. 7 mg(1 5 μ mo l) H, m), 3.88(6H, s), 4.29(2H, m), 4.54(2H, d, J=11Hz), 4.66 と1ー (3ージメチルアミノプロピル) ー 3 ー エチルカ (2H, t, J=9Hz), 7.49 (2H, dd, J=2Hz, J=9Hz), 7.65-7.67(4 ルボジイミド塩酸塩 1 7. 3 mg(9 0 μ mo l)を加 H, m), 7.93(2H, brs), 8.04(2H, d, J=2Hz), 8.83(2H, brs), 1 0.62 (2H, s), 13.11(2H, s)。

【0057】 実施例2

[0058]

【化52】

【0059】同様な方法により5、5´ー [(4,6ーピリミジンジイル)ジカルポニルジイミノ] ビス-1Hーインドールー2ーカルボン酸5.6mg(11.5 $\mu$ mol)から、(S,S)-3、3´ー [(4,6ーピリミジンジイルジカルボニル)ビス [(イミノー1H-40インドールー5ージイル)ー2ーイルカルボニル]]ピスー [1ークロロメチルー5ーヒドロキシー7ートリフルオロメチルー1、2、3、6ーテトラヒドロピロロ[3、2ーe]インドールー8ーカルボン酸メチル]が6.2mg(47%)得られた。

 $[0\ 0\ 6\ 0]$   $[\alpha]^{25} = +107^{\circ}$  (c=0, 28,

テトラヒドロフラン)

NMR (DMSO d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.52(2H, t, J=9Hz), 3.87(2 H, m)3.89(6H, s), 4.29(2H, m), 4.55(2H, d, J=11Hz), 4.72(2 H, t, J=10Hz), 7.20(2H, s) 7.52(2H, d, J=9Hz), 7.75(2H, d, J=9Hz), 7.96(2H, brs), 8.36(2H, s), 8.72(1H, s), 9.62(1H, s), 10.56(2H, brs), 10.87(2H, s), 11.77(2H, s), 13.07 (2 H, brs), 6.

【0061】実施例3

[0062]

【化53】

【0063】同様な方法により5,5~-[[3,3] (1,4-ベンゼンジイル)ジアクリロイル]ジイミ J]  $\forall X - 1 H - インドール - 2 - カルボン酸 8. 0 m 10$ g  $(15\mu mol)$  から、(S, S) - 3, 3 -**[3, 3´-[(1, 4-ベンゼンジイル) ジアクリロ** イル] ピス (イミノー1H-インドールー5-ジイル) -2-イルカルポニル] ビスー[1-クロロメチル-5 -ヒドロキシ-7-トリフルオロメチル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピロロ [3, 2-e] インドール-8 -カルボン酸メチル] が 6. 2 mg (47%) 得られ た。

\* [0064] [ $\alpha$ ] <sup>24</sup><sub>0</sub>=+70° (c 0.20,  $\vec{y}$ メチルホルムアミド)

NMR (DMSO  $d_6$ )  $\delta : 3.50(2H, t, J=10Hz), 3.86$ (2H, m), 3. 89 (6H, s), 4. 29 (2H, m), 4. 55 (2H, d, J=11Hz), 4. 7 0(2H, t, J=9Hz), 6.95(2H, d, J=16Hz), 7.15(2H, s), 7.47(4H, s), 7.62(2H, d, J=16Hz), 7.71(4H, s), 7.95(2H, brs), 8.24(2H, s), 10.17(2H, s), 10.51(2H, s), 11.68(2H, s), 13.03 (2H, brs).

【0065】実施例4 [0066]

【化54】

【0067】同様な方法により5,5~-ピス-1H-インドールー2ーカルボン酸 4.0 mg  $(12.5\mu)$ mol) から、(S, S) -3, 3´-[5, 5´-ピスー(1H-インドール-2-イルカルボニル)]ピ スー [1-クロロメチルー5-ヒドロキシー7-トリフ 30 97(4H, brs), 11.69(2H, s), 11.76(2H, s), 13.09 (2H, br ルオロメチルー1, 2, 3, 6ーテトラヒドロピロロ [3,2-e]インドール-8-カルポン酸メチル]が 4. 9mg (40%) 得られた。

[0068] [ $\alpha$ ] <sup>23</sup><sub>0</sub> = +70° (c = 0. 20,  $\mp$ %

※トラヒドロフラン)

NMR (DMSO d<sub>6</sub>)  $\delta$ :3.53(2H, t, J=9Hz), 3.82-3. 94(2H, m), 3.89(6H, s) 4.25-4.34(2H, m), 4.56(2H, d, J=11 Hz), 4. 74(2H, t, J=9Hz), 7. 21(2H, s), 7. 55-7. 66(4H, m), 7. s)。

【0069】実施例5

[0070]

【化55】

【0071】同様な方法により5,5´-(メタンジイ ル) ピス-1H-インドール-2-カルボン酸4.2m g  $(12.5 \mu mol)$   $h_{5}$ , (S, S) - 3, 3´-[5,5´-(メタンジイル)ピス-(1H-イン ドールー2-イルカルポニル)] ビスー [1-クロロメ チルー5-ヒドロキシー7-トリフルオロメチルー1, 2, 3, 6-テトラヒドロピロロ [3, 2-e] インド ール-8-カルボン酸メチル]が3.6mg(29%) 得られた。

 $[0\ 0\ 7\ 2]$   $[\alpha]^{24} = -29^{\circ}$   $(c = 0.\ 20, \tau)$ トラヒドロフラン)

NMR (DMSO d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.49(2H, dd, J=9Hz, J=11H z), 3.80-3.94(2H m), 3.87(6H, s), 4.11(2H, brs), 4.22-4. 30(2H, m), 4.51(2H, d, J=11Hz), 4.67(2H, t, J=11Hz), 7.09(2H, d, J=2Hz), 7.16(2H, dd, J=2Hz, J=9Hz), 7.41(2H, d, J=8 Hz), 7.54(2H, s), 7.94(2H, brs), 10.56(2H, s), 11.62(2H, b rs), 13.08(2H, brs).

50 【0073】実施例6

[0074]

\*【化56】

$$\begin{array}{c} F_3C \\ HN \\ HO \end{array} \begin{array}{c} CO_2Me \\ CI \\ NH \\ OH \end{array} \begin{array}{c} CF_3 \\ NH \\ OH \end{array}$$

【0075】同様な方法により5、5~-(オキシジイ g (12.5 $\mu$ mol) から、(S, S) -3, 3 **´ー[5,5´ー(オキシジイル)ピス-(1H-イン** ドール-2-イルカルボニル)]ピス-[1-クロロメ チル-5-ヒドロキシ-7-トリフルオロメチル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピロロ [3, 2-e] インド ール-8-カルポン酸メチル]が6.0mg(48%) 得られた。

[0076]  $[\alpha]^{24} = -25^{\circ}$  (c=0.20,  $\pm$ %

※トラヒドロフラン)

ル) ビス-1H-インドール-2-カルボン酸4.2m 10 NMR (DMSO de) δ:3.51(2H, dd, J=9Hz, J=11H z), 3. 82-3. 89 (2H, m), 3. 87 (6H, s), 4. 22-4. 30 (2H, m), 4. 50 (2H, d, J=10Hz), 4. 66 (2H, dd, J=9Hz, J=11Hz), 7. 05 (2H, dd, J=3Hz, J=9Hz), 7.09(2H, brs), 7.24(2H, d, J=2Hz), 7.51(2 H, d, J=9Hz), 7. 95(2H, brs), 10. 58(2H, brs), 11. 73(2H, br s), 13. 10(2H, brs).

24

【0077】実施例7

[0078]

【化57】

【0079】同様な方法により5,5~- (エチンジイ ル) ビス-1H-インドール-2-カルポン酸 4.3 mg (12.  $5\mu$ mol) から、(S, S) -3, 3 ´-[5, 5´-(エチンジイル) ピス-(1H-イン ドール-2-イルカルボニル)] ピスー [1-クロロメ 30 H,d,J=8Hz),7.60(2H,d,J=9Hz),7.96-8.06(4H,m),10.64 チルー5-ヒドロキシー7-トリフルオロメチルー1, 2, 3, 6-テトラヒドロピロロ [3, 2-e] インド ール-8-カルボン酸メチル] が4.6mg (36%) 得られた。

[0080]  $[\alpha]^{23}_0 = +94^{\circ}$  (c=0. 20,  $\tau \star$ 

★トラヒドロフラン)

NMR (DMSO  $d_6$ )  $\delta$ : 3.59(2H, dd, J=9Hz, J=11H z), 3.88-3.98(2H, m), 3.94(6H, s), 4.30-4.40(2H, m), 4.59 (2H, d, J=11Hz), 4. 78(2H, t, J=11Hz), 7. 25(2H, s), 7. 48(2 (2H, brs), 12.01(2H, s), 13.16(2H, brs).

【0081】 実施例8

[0082]

【化58】

【0083】同様な方法により5,5´-((Z)-1, 2-エチレンジイル) ピス-1H-インドール-2 -カルポン酸1. 4mg(4.0μmol) から、 (S, S) - 3, 3' - [5, 5' - ((Z) - 1, 2)]-エチレンジイル) ピス- (1H-インドール-2-イ ルカルポニル)] ピスー[1-クロロメチルー5-ヒド ロキシー7ートリフルオロメチルー1, 2, 3, 6ーテ

ポン酸メチル] が2.0mg (51%) 得られた。  $[0\ 0\ 8\ 4]$   $[\alpha]^{23}$ <sub>0</sub> = +79° (c=0.20,  $\pi$ トラヒドロフラン)

NMR (DMSO d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.53(2H, dd, J=9Hz, J=11H z), 3. 83–3. 97 (2H, m), 3. 89 (6H, s), 4. 23–4. 34 (2H, m), 4. 54 (2H, d, J=11Hz), 4. 73(2H, dd, J=9Hz, J=11Hz), 7. 17(2H, d, J =2Hz), 7. 29(2H, s), 7. 51(2H, d, J=8Hz), 7. 63(2H, d, J=9Hz) トラヒドロピロロ [3, 2-e] インドール-8-カル 50 z),7.85(2H,s),7.95(2H,s),10.57(2H,s),11.78(2H,s),

13.09(2H, s).

【0085】 実施例9

\* [0086] 【化59]

[0088] [ $\alpha$ ] <sup>24</sup> $_{0}$  = +11° (c=0.20、テトラヒドロフラン)

NMR (DMSO d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.02(4H, brs), 3.50(2H, t, J=11Hz), 3.80-3.94(2H, m), 3.88(6H, s), 4.22-4.32(2H, m), 4.51(2H, d, J=11Hz), 4.68(2H, t, J=10Hz), 7.06(2H, d, J=1Hz), 7.17(2H, dd, J=1Hz, J=9Hz), 7.41(2H, d, J=9Hz), 7.51(2H, s), 7.95(2H, brs), 10.55(2H, brs), 11.60(2H, brs), 13.07 (2H, brs),

【0089】 実施例10

[0090]

【化60】

【0091】同様な方法により1、6-ジヒドロベンソ [1、2-b:3, 4-b´] ジピロール-2, 7-ジ カルボン酸3. 1 mg (12、 $5 \mu mo$ 1) から、 (S, S) -3, 3´ー [1、6-ジヒドロベンゾ [1、2-b:3, 4-b´] ジピロール-2, 7-ジ イルジカルボニル] ピスー [1ークロロメチル-5-ヒ ドロキシー7-トリフルオロメチル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピロロ [3、2-e] インドール-8-カルボン酸メチル] が4、4 mg (39%) 得られた。 【0092】 [ $\alpha$ ]  $^{23}$  $_0=+37°$  (c=0. 20、テ

10 トラヒドロフラン)

NMR (DMSO d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.48-3.57(2H, m), 3.84-3. 94(2H, m), 3.89(3H, s), 3.90(3H, s), 4.26-4.38(2H, m), 4.5 8(1H, d, J=11Hz), 4.62-4.69(2H, m), 4.73(1H, dd, J=9Hz, J=11Hz), 7.26(1H, d, J=2Hz), 7.29(1H, d, J=9Hz), 7.54(1H, d, J=9Hz), 7.77(1H, brs), 8.00(1H, s), 8.01(1H, s), 10.56(1H, s), 10.58(1H, S), 11.92(1H, brs), 12.22(1H, brs), 13.07 (1H, s), 13.09(1H, s),

26

【0093】実施例11

[0094]

20 【化61】

【0095】同様な方法により1、6ージヒドロベンゾ [1、2-b:4、3-b´] ジピロールー2、7ージ 30 カルボン酸3.1 mg(12.5  $\mu$  mol) から、 (S、S) -3、3´ー[1、6ージヒドロベンゾ [1、2-b:4、3-b´] ジピロールー2、7ージ イルジカルボニル】ピスー[1ークロロメチルー5ーヒドロキシー7ートリフルオロメチルー1、2、3、6ーテトラヒドロピロロ[3、2-e] インドールー8ーカルボン酸メチル】が5.0 mg(44%) 得られた。 【0096】 [ $\alpha$ ]  $^{28}$   $_{0}$  = +206°(c=0.20、テトラヒドロフラン)

NMR (DMSO d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 3.52(2H, dd, J=9Hz, J=11Hz), 3.85-3.94(2H, m), 3.88(6H, s), 4.28-4.36(2H, m), 4.62 (2H, d, J=10Hz), 4.78(2H, t, J=11Hz), 7.45(2H, s), 7.48(2H, brs), 7.99(2H, s), 10.55(2H, brs), 11.86(2H, s), 13.07 (2H, brs).

【0097】実施例12

[0098]

【化62】

-932-

【0099】(S, S) -3, 3´-[(4, 6-ピリ ミジンジイルジカルボニル) ピス [ (イミノー1Hーイ ンドール-5-ジイル)-2-イルカルポニル]]ビス 10 イシン、10%の非働化牛胎児血清を含むイーグルの最 - [1-クロロメチル-5-ヒドロキシ-7-トリフル オロメチルー1, 2, 3, 6-テトラヒドロピロロ [3, 2-e] インドール-8-カルボン酸メチル] m1とテトラヒドロフラン0.1m1に溶解して、1, 8-ジアザビシクロ[5.4.0]-7-ウンデセン 1. 5 μ 1 (4. 9 μ m o 1) を加えアルゴン気流下、 室温で5時間撹拌した。溶媒を留去してシリカゲルカラ ムクロマトグラフィー (テトラヒドロフラン: ヘキサン =10:1)で精製すると黄色結晶の(S, S)-2, 2 - [(4, 6-ピリミジンジイルジカルボニル)ビ ス[(イミノー1H-インドール-5-ジイル)-2-イルカルボニル]] ビスー[6-トリフルオロメチルー 1, 2, 8, 8 a - テトラヒドロシクロプロパ [c] ピ ロロ[3, 2-e] インドール-4 (5H) -オン-7 -カルポン酸メチル] が2.5mg (94%) 得られ た。

[0 1 0 0]  $[\alpha]^{25} = +119^{\circ}$  (c = 0. 17, テトラヒドロフラン)

NMR (DMSO d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 1.55(2H, t, J=4Hz), 2.18(2 H, q, J=3Hz), 3. 52(2H, m), 3. 81(6H, s), 4. 50(2H, d, J=10Hz), 4. 62 (2H, dd, J=5Hz, J=11Hz), 6. 92 (2H, s), 7. 26 (2H, s), 7.50 (2H, d, J=9Hz), 7.76(2H, dd, J=2Hz, J=9Hz), 8.37(2H, s), 8. 69(1H, d, J=2Hz), 9. 61(1H, d, J=2Hz), 10. 90(2H, s), 1 1.89(2H, s), 13.86(2H, br).

【0101】実験例1

ヒーラ細胞増殖阻害活性:ヒーラ(HeLa) S3細胞 は2mMのグルタミン、100μg/mlの硫酸カナマ 小培地 (Eagle's Minimal Mediu m, 日水製薬(株)、東京)中で単層培地として炭酸ガ ス培養器内、37℃で維持された。1.8×10³個の 細胞を96ウエルプレートに播種し、翌日から被験化合 物と72時間接触させた。モスマンらの方法(Mosm ann, T., J. Imunol. Meth., 6 5, 55-63, 1983) に準じ、3-[4, 5-ジ メチルチアゾールー2ーイル]-2,5-ジフェニール テトラゾリウムプロマイド (MTT) を還元する能力と 20 して、化合物処理培養後の生細胞数を測定した。無処理 細胞の生育に対する化合物処理細胞の生育の割合と化合 物濃度の関係から算出した50%阻害濃度として細胞増 殖阻害活性を表1に示した。

#### 【0102】実験例2

コロン26マウス結腸癌に対する効果:1×106個の コロン26細胞を8週齢のCDF1雌マウス (日本エル シー(株)、浜松)の腋窩部の皮下に移植し、腫瘍が触 指により確認される移植6日後に1回、尾静脈から化合 物を投与した。化合物投与後1週間目に摘出した腫瘍の 30 重量を測定し、化合物投与群の平均腫瘍重量(T)と対 照群の平均腫瘍重量 (C) の比 (T/C) から得られた 腫瘍増殖抑制率 (TGI%= (1-T/C) ×100) をもって抗腫瘍効果として表1に示した。

[0103] 【表1】

29

29		30
実施例番号	細胞増殖阻害 HeLaS。 IC。(ng/ml)	抗腫瘍活性 Colon26 TGI% (mg/kg)
1	0.31	92 (0.0156)
2	3.1	86 (0.0625)
3	1.6	84 (0.125)
4	0.0049	84 (0.000977)
5	_	80 (4.00)
6	_	88 (4.00)
7	0.35	82 (0.0313)
8	0.22	90 (0.0313)
9	0.21	87 (0.0313)
10	_	93 (4.00)
11	_	90 (2.00)

9.2

【0104】以上の結果から本発明化合物は、優れた抗腫瘍活性を示した。

12

[0105]

【発明の効果】本発明化合物は、優れた抗菌活性及び抗 腫瘍活性を有し、しかも癌細胞に対する選択性が高く低 毒性である。本発明化合物には強い殺細胞活性と幅広い 安全域での抗腫瘍活性が認められることから、抗癌剤に 30 対する感受性が低下した腫瘍にも有効であるのみなら ず、癌患者の化学療法による負担の軽減が期待できる。

77 (0.0313)

フロントページの続き

(72)発明者 胡 博之

栃木県下都賀郡野木町友沼5932

(72)発明者 寺島 孜郎

東京都世田谷区経堂2-27-4